

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C12P 21/02, C12N 15/72, 1/21, C07K 16/28 // (C12N 1/21, C12R 1:19)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 97/21829

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

19. Juni 1997 (19.06.97)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP96/05260

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

28. November 1996 (28.11.96)

(30) Prioritätsdaten:

95I 19478.6 11. December 1995 (1 1.12.95) E.

(34) Lander fur die die regionale oder internationale Anmeldung eingereicht worden ist:

DE usw.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): MERCK PATENT GMBH [DWDE]; Frankfurter Strasse 250, D-64293 Darmstadt (DE).

(72) Erfinder; und

(75)Erfinder/Anmelder (nur fir US): STRITTMATTER, Wolfgang [DWDE]; Neugasse 59, D-64372 Ober-Ramstadt (DE). MATZKU, Siegfried [DWDE]; Wetzbach 24, D-64673 Zwingenberg (DE). RIESENBERG, Dieter [DWDE]; Zenkerweg 3, D-07743 Jena (DE). HORN, Uwe [DWDE]; Manniskestrasse 3, D-06567 Bad Frankenhausen (DE). KNÜPFER, Uwe [DWDE]; Fritz-Ritter-Strasse 19, D-07747 Jena (DE). KUJAU, Marian [DWDE]; Anna-Siemens-Strasse 55, D-07747 Jena (DE). WENDEROTH, Rolf [DWDE]; Dorothea-Veit-Strasse 35, D-07747 Jena

(DE). PLÜCKTHUN, Andreas [CWCH]; Möhrlistrasse 97. CH-8006 Zurich (CH). KREBBER, Anke [CH/CH]; Fliederstrasse 12, CH-8006 Zurich (CH).

(74) Gemeinsamer Vertreter: MERCK PATENT GMBH; Frankfurter Strasse 250, D-64293 Darmstadt (DE).

(81) Restimmungsstaaten: AU, BR, CA, CN, CZ, HU, JP, KR, MX, NO, PL, RU, SK, UA, US, europaisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

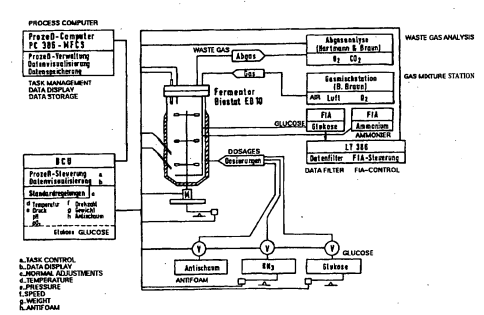
Veroffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

- (54) Title: PROCESS FOR THE PREPARATION OF RECOMBINANT PROTEINS IN E.COLI BY HIGH CELL DENSITY FERMENTATION
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON REKOMBINANTEN PROTEINEN IN E. COLI MITTELS HOCHZELLDICHTE-FERMENTATION

(57) Abstract

The invention relates to a fed-batch fermentation particular method with host-vector systems of E. coli for effective formation recombinant proteins, particular recombinant antibody molecules, preferably antibody fragments such as mini antibodies. In the conditions given the E. coli cells can **grow** at the maximum specific growth rate to very high cell densities. When recombinant product formation starts, only the product formed acts in a limiting manner on growth. Growth limitation by substrates or metabolic by-products does not occur. Consequently, large amounts of recombinant proteins can be produced in relation to space and time.



(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Fed-Batch Fermentationsverfahren mit speziellen Wirts-Vektor-Systemen von E. coli zur effektiven Bildung gegebenen Proteine, insbesondere rekombinanter Antikörpermoleküle, vorzugsweise Antikorperfragmente wie Miniantikörper. Unter den Bedingungen kbnnen die E. coli-Zellen mit maximaler spezifischer Wachstumsrate bis zu sehr hohen Zelldichten wachsen. Nach Anschaltung der rekombinanten Produktbildung wirkt nur das gebildete Produkt begrenzend auf das Wachstum; eine Wachstumsbegrenzung durch Substrate oder metabolische Nebenprodukte erfolgt nicht. Auf diese Weise kdnnen hohe Raum-Zeit-Ausbeuten an rekombinanten Proteinen erzielt werden.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AM AT AU BBE BF BG BJ CA CF CG CM CN CS CZ DE DK EE FR GA	Amenien Österreich Australien Barbados Belgien Burkina Faso Bulgarien Benin Brasilien Belarus Kanada Zentrale Afrikanische Republik Kongo Schweiz Côte d'Ivoire Kamerun China Tschechoslowakei Tschechische Republik Deutschland Dänemark Estland Spanien Finnland Frankreich Gabon	GE GE GR HU IE IT JP KE KG KP KZ LI LK LV MC MG MM MM MM MW	Vereinigtes Königreich Georgien Guinea Griechenland Ungarn Irland Italien Japan Kenya Kirgisistan Dernokratische Volksrepublik Korea Republik Korea Käsachstan Liechtenstein Sri Lanka Liberia Litauen Luxemburg Lettland Monaco Republik Moldau Madagaskar Mali Mongolei Mauretanien Malawi	MX NE NL NO NZ PL PT RO RU SD SE SS SI SX TD TT UA UG US UZ VN	Mex iko Niger Niederlande Norwegen Neusceland Polen Portugal Rumänien Russische Föderation Sudan Schweden Singapur Slowenien Slowakei Senegal Swasiland Tschad Togo Tadschikistan Trinidad und Tobago Ukraine Uganda Vereinigte Staaten von Amerika Usbekistan
---	---	---	--	--	--

15

20

25

30

35

Verfahren zur Herstellung von rekombinanten Proteinen in E. coli mittels Hochzelldichte-Fermentation

Die Erfindung betrifft ein Fed-Batch Fermentationsverfahren mit speziellen Wirts-Vektor-Systemen von E. coli zur effektiven Bildung rekornbinanter Proteine, insbesondere rekombinanter Antikörpermoleküle, insbesondere Antikörperfragmente, wie z.B. Miniantikörper.

Unter den erfindungsgemäßen Bedingungen konnen die E. coli-Zellen mit maximaler spezifischer Wachstumsrate bis zu sehr hohen Zelldichten wachsen. Nach Anschaltung der rekombinanten Produktbildung wirkt nur das gebildete Produkt begrenzend auf das Wachstum; eine Wachstumsbegrenzung durch Substrate oder metabolische Nebenprodukte erfolgt nicht. Auf diese Weise und in Verbindung mit den speziell hierfür angepaßten und hohe Stabilitat aufweisenden neuen Expressionvektoren konnen hohe Raum-Zeit-Ausbeuten an rekombinanten Proteinen erzielt werden, die insbesondere im Fall von Antikörperfragmenten hohe biologische Aktivität aufweisen.

Eine wesentliche Voraussetzung für effektive rekombinante Proteinbildungen ist die Kultivierung von $E.\ coli$ - Zellen zu hohen Zelldichten. Hierfür sind folgende Kultivierungen Stand der Verfahrenstechnik: Nach unlimitiertem Wachstum ($\mu = \mu_{max}$) in der Batch-Phase wird iiblichenveise in der sich anschließenden Fed-Batch-Phase eine Kohlenstoffquelle (Glucose oder Glycerin) so begrenzt zudosiert, daß die Bildung von wachstumsinhibitorischen Nebenprodukten wie z.B. Acetat vermieden wird mit der Iionsequenz. daß das Wachstum dann bis zum Erreichen hoher Zelldichten nur substratlimitiert ($\mu < \mu_{max}$) fortgesetzt werden kann (z.B. Riesenberg et al., 1991. J. Biotechnol., vol.20. 17-28; Strandberg et al. 1994. FEMS Microbiol. Rev., vol. 14, 53-56; Korz et al. 1995. J. Biotechnol.39, 59-65; EP-B-0 511 226). Wachstum mit reduzierter Wachstumsrate hat natürlich lange Fermen-

tationszeiten und somit folglich auch geringere Raum-Zeit-Ausbeuten zur Folge. Bei diesen Fermentationen ist aufgrund des sofortigen Verbrauchs die Konzentration der Kohlenstoffquelle in der Kulturlösung nahezu Null. Nach Anschaltung der rekombinanten Produktbildung ändert sich an den substratlimitierten Verhaltnissen nichts.

5

10

15

20

25

30

35

Es sind auch Fed-Batch Kultivierungen mit E. coli bekannt, bei denen die Kohlenstoffquelle diskontinuierlich in größeren Zeitabständen und dann in größeren Mengen zugegeben wird, wobei meist ein Anstieg des pO₂-Wertes als Indikator für die Substraterschopfung zur Initialisierung der folgenden Dosierung der C-Quelle venvendet wird (z.B. Eppstein et al. 1989. Biotechnol. 7, 1178-1181). Diese Verfahrensweise bedeutet einen haufigen Wechsel von längerfristigen Substratüberschußbedingungen zu Substratlimitbedingungen und impiliziert somit metabolische Imbalanzen.

Im folgenden wird auf Fed-Batch Kultivierungen eingegangen, bei denen die Zellen in der Fed-Batch-Phase mit maximaler spezifischer Wachsturnsrate ($\mu = \mu_{max}$) wachsen konnen. Fed-Batch Kultivierungen, bei denen nach off-line Bestimmungen größere Mengen an C-Quelle in größeren Zeitabständen der Kultur zur Vermeidung von Substratlimitationen zugegeben werden, sind experimentell aufwendig und haben den Nachteil, daß sich während der gesamten Fermentation die Konzentration der C-Quelle ständig ändert (z. B. Pack et al. 1993. Biotechnol.. vol. 11, 1271-1277, Hahm et al. 1994. Appl. Microbiol. Biotechnol. 42, 100-107).

Es sind auch Fed-Batch Kultivierungen beschrieben, bei denen die Konzentration der C-Quelle on-line gemessen und geregelt wird, sodaß Limitationen vermieden werden, obwohl sie - insbesondere im Hochzelldichtebereich - mit den nachfolgend beschriebenen Nachteilen behaftet sind. Unlangst ist ein autoklavierbarer Glucose-Biosensor zum Einsatz. in mikrobiellen Fermentationen in Rührkesselfermentern beschrieben worden (M. R. Phelps et al. 1995. Biotechnol. Bioeng., vol. 46, 514-524). Er wurde für E. coli-

10

15

20

25

30

35

Kulturen eingesetzt. Dieser in-situ-Sensor liefert in einer Zeitverzögerung von etwa 2 Minuten den aktuellen Wert in der Kulturlösung. Das vom Glucose-Sensor gelieferte Signal ist unter anderem pH- und pO2-abhängig. Im Hochzelldichtebereich X > 80 g / I ist der Sensor nicht erprobt. Erfahrungsgemäß konnen Bewachsungen von in situ-Sonden mit E. coli bei sehr hohen Zelldichten zu weiteren Fehlwerten führen. Außerdem ist der Sensor wahrend einer laufenden Fermentation nicht exakt rekalibrierbar. Andere Verfahren basieren nicht auf Messungen mit einem in situ-Sensor, sondern gründen sich z.B. auf der Bestimmung der Kohlenstoffquellen mittels online-Fließinjektions-Analysatoren (FIA) oder on-line-HPLC in zellfrei gemachter Kulturlosung, die aus dem Fermenter semikontinuierlich entnommen und einer Filtration oder Mikrozentrifugation unterworfen wird (Kleman et al. 1991. Appl. Environ. Microbiol. 57, 910-917 und 918-923; Turner et al. 1994. Biotechnol. Bioeng. 44. 819-829). Vorhersage- und Rückkopplungs-Kontrollalgorithmen verringerten die Schwankungen der Glucosekonzentration beim Wachstum bis X= 65 g/l (Kleman et al. 1991. Appl. Environ. Microbiol. vol. 57, 910-917.). Im Bereich sehr hoher Zelldichten (ab ca. 80 g / 1 bis 150 g / 1) wird die Separation von Zellen und Nährlösung zunehmend schwieriger und zeitaufivendiger, so daß auch die Zeitverzögerung zur Bestimmung des aktuellen Glucosewertes im Fermenter biomasseabhangig zunimmt und die Konstanthaltung des Giucosespiegels erschwert bzw. unmöglich macht. Mit konstanter und kurzer Zeitverzögerung dagegen wird die Glucosekonzentration gemessen bei einer Apparatur, die auf diese Zellseparation verzichtet (Pfaff et al. 1995. p. 6-11. In: Proceedings of the 6th International Conference on Computer Appl. in Biotechnol. Garmisch-Partenkirchen, FRG). Nach Pfaff et al. wird in unmittelbarer Nähe der Probennahmestelle nach Verdünnung der Kultur mit einem Wachstumsinhibitor eine FIA mit enzymatisch-amperiometrischem Glucosesensor zum Einsatz gebracht.

10

15

20

25

30

35

Bei der aeroben Kultivierung biiden E. coli-Zellen, die nicht durch Dosierungsregime zum substratlimitierten Wachstum gezwungen werden, üblicherweise verstarkt das metabolische Nebenprodukt Acetat (Riesenberg 1991. Curr. Opinion Biotechnol., vol. 2, 380-384.), das sich in der Nährlösung akkumuliert und in größeren Mengen wachstumsinhibitorisch wirkt (Pan et al. 1987. Biotechnol. Lett, vol. 2, 89-94). Deshalb sind bisher diese Fed-Batch-Kultivierungen zu hohen Zelldichten nur mit besonderen E. coli-Stämmen moglich, deren Acetat-Akkumulation durch gezielte genetische Veränderungen reduziert wurde bei Tolerierung anderer damit verbundener Nachteile. Zu den Abkommlingen von E.coli K 12 gehoren phosphotransacetylase-negative Mutanten (Bauer et al. 1990. Appl. Environ. Microbiol., vol. 56. 1296-1302; Hahm et al. 1994. Appl. Microbiol. Biotechnol., vol. 42, 100-107.), die jedoch in Glucose-Mineralsalzmedien stark im Wachstum reduziert sind. Phelps und Mitarbeiter (s.o.) verwendeten als Wirt den E. coli Stamm TOPP5 fur die nicht substratlimitierte Kultivierung bis zu einer Biomasse von X= 85 g/l. Diesel- E. coli Stamm, der offenbar nicht stark Acetat akkumuliert, ist jedoch kein K-12 Stamm. E. coli TOPP5 bildet Hämolysin und ist somit ein pathogener Stamm, der aus Sicherheitsgründen nicht als Wirt für die Bildung rekombinanter DNA-Produkte im Industriesektor in Frage kommt. Durch Transformation von E. coli-Zellen mit einem Plasmid, das ein Gen zur Codierung von Acetolactatsynthase (ALS) enhält, konnte durch gezielte Reorientierung des intermediären Stoffwechsels eine Reduktion der Acetatakkumulation erzielt werden (San et al. 1994. In: Ann-N-Y-Acad-Sci, vol.721, 257-267). Diese Verfahrensweise ist aber mit dem Nachteii behaftet, daß bei Venvendung eines ALS-codierenden Plasmides in Kombination mit einem zweiten, das "Produktions"-Gen tragenden Plasmids unter Hochzelldichtebedingurigen üblicherweise Instabilitaten auftreten. Durch Plasmidinstabilitaten, die insbesondere bei der Kultivierung zu sehr

hohen Zelldichten verstärkt auftreten, wird die Effizienz von rekombinanten Produktbildungen häufig verringert.

5

10

15

20

25

30

35

Antikorper oder Antikorperfragmente, wie Fab', F(ab')2, Miniantikörper oder single-chain Fv's, erlangen im zunehmenderen Ausmaß Bedeutung im medizinischen und biotechnischen Bereich. Unter Miniantikörper ist im folgenden erfindungsgemäß ein bivalenter oder bispezifischer iiber pseudo-Hinge-Region verknüpftes single-chain Fv-Fragment zu verstehen. Dabei kann es wichtig werden, wie zum Beispiel in der Krebstherapie, große Mengen an Antikörpern (etwa 1 g / Dosis) zur Verfügung zu stellen. In E. coli konnen nun besonders leicht und gut monovalente Antikörperfragmente oder Fusionsproteine von diesen, bzw. multimere oder multispezifische Varianten davon, hergestellt werden. Diese Fragmente bzw. Varianten weisen eine kleine Größe verbunden mit einer hohen spezifischen Bindungsfähigkeit auf. (z.B. Pliickthun A., 1992, Immunol. Rev. 130, 151-188; Pack et al, 1995, J. Mol. Biol. 246, 28-34). Proteine und insbesondere Antikorper müssen aber richtig gefaltet sein, um biologisch und funktionell wirksam zu sein. Dieses Problem muß bei der Ausbeutebetrachtung von gebildetem Antikörperfragment pro Zelle in Zusammenhang mit der Zelldichte beachtet werden. Ferner spielt die Primärsequenz des Antikorpers eine wichtige Rolle bei der Bestimmung der Ausbeute in vitro und der Faltung in vivo (Knappik A. und Pliickthun A., 1995, Protein Engin. 8, 81-89). So werden z.B. Fab-Fragmente als unlosliche cy-toplasmatische oder periplasmatische Aggregate exprimiert und in vitro rückgefaltet. So wird iiber Ausbeuten von etwa 0.14 g / 1 bei niedriger Zelldichte (Condra et al., 1990, J. Biol. Chem. 265, 2292-2295) und bis etwa 1-2 g / 1 unlöslicher Antikorper bei mittlerer Zelldichte (Shibui et al, 1993, Appl. Microbiol. Biotechnol. 38, 770-775) berichtet. Auch bivalente Miniantikorper (Pack et al., 1993, Biotechnol, 11, 1993, 1271-1277) können in biologisch-funktioneller Form in Ausbeuten von etwa

WO 97/Z1829 - 6 - PCT/EP96/05260

0.2 g / I in E. coli erhalten werden. Durchschnittlich sind bei diesen Ausbeuten ca. 5 - 45 % ordnungsgemäß rückgefaltet.

In den bekannten *E. coli*-Sytemen wird die Fremdprotein-Bildung in der Regel auf geeignete Weise nach Erreichen angemessener Zelldichten entsprechend dem Expressionssystem durch ein regulierbares Promotersystern angeschaltet. Hier sind beispielsweise zu nennen (i) der *araBAD* Promoter in Gegenwart des *AraC* Repressors (induzierbar durch Arabinose) (z.B. Better et al., 1993, Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) 90, 457-461), (ii) der *phoA*-Promoter (induzierbar durch Phosphat-Entzug) (z.B. Carter et al., 1992, Biotechnol. 10, 163-167), und (iii) das lac-Promotersystem (induzierbar durch IPTG) (Pack et al. 1993, l.c.). Das lac-System, das in der Regel eine gute Expression bewirkt. hat aber den Nachteil, daß einerseits eine unerwünschte Grundexpression vor Induktion des Promoters und andrerseits eine Plasmidinstabilität nach Induktion mit IPTG zu beobachten ist.

In einer besonderen Ausführungsform der Erfindung wird ein spezieller Vektor (pHKK) beschrieben, der als Fremdgen Sequenzen enthält. die fur Fragmente des murinen bzw. humaniersierten Antikörpers MAb 425 codieren. MAb 425 (ATCC HB 9629) ist ein muriner monoklonaler Antikörper, der aus der bekannte menschlichen A332 Krebszellinie (ATCC CRL 1555) isoliert wurde und an das Epitop des humanen epidennischen Wachstumsfaktor-Rezeptors (EGFR, ein Glycoprotein von etwa 170 kD) bindet unter Inhibierung der Bindung des natürlichen Liganden EGF. Es ist gezeigt worden, daß MAb 425 cytotoxische Wirkung auf Tumorzellen hat, bzw. diese am Wachstum zu hindern vermag (Rodeck et al.. Cancer Res. 1987. 47: 3692). Aus der WO 92/15683 sind humanisierte sowie chimere Formen des MAb 425 bekannt, einschließlich der DNA- und Aminosäuresequenzen ihrer leichten und schweren Ketten.

10

15

20

25

30

35

Ziel der Erfindung war es nun, ein Verfahren zur Herstellung von Fremdproteinen, insbesondere Antikörperfragmenten, in rekombinanten E. coli- Zellen unter Hochzelldichte-Bedingungen (HCDC = High Cell Density Culture) mit hohen Raum-Zeit-Ausbeuten und ohne wesentliche Wachstumsbeeinträchtigung durch Substrate oder Metaboliten und ohne nennenswerte Plasmidverluste, bzw. Plasmidinstabilitäten unter Gewährleistung eines großen Prozentsatzes an wirksamer biologischer Aktivität (Bindungsfähigkeit, korrekte Faltung) des exprimierten Proteins zur Verfügung zu stellen.

Das erfindungsgemäße Verfahren ist ein mehrstufiges Batch-Verfahren, daß sich in erster Linie dadurch auszeichnet, daß die Zellen wahrend des gesamten Batches maximal wachsen konnen ($\mu = \mu_{max}$). So konnen mit dem beschriebenen Verfahren letztlich Zelldichten von 100 bis 150 g / 1 (Biotrockenmasse) erreicht werden. Das Wachstum wird auch nicht wesentlich durch Acetat-Akkumulation inhibiert, da eine solche unter den gewählten Bedingungen überraschenderweise nicht besonders ausgeprägt ist, insbesondere bei Verwendung von E. Coli- Stämmen, die ohnedies nur zu verminderter Acetatbildung während der Fermentation neigen. Dies wird auch unter einer Reihe anderer zusätzlicher Maßnahmen vorallem dadurch erreicht, daß in der einer Batch-Phase nachgeschalteten Fed-Batch-Phase die Konzentration der Kohlenstoffquelle im Medium in einern definierten Bereich unter Beibehaltung von unlimitiertem Wachstum der Zellen konstant gehalten wird. Durch entsprechende Gestaltung des entsprechenden Expressionsvektors kann auch die unerwünschte Basalexpression von Protein vor Anschaltung der Proteinsynthese durch ein regulierbares Promotersystem nahezu ausgeschaltet werden, ebenso wie der zum Teil erhebliche Plasmidverlust, der, wie oben bereits erwähnt, normalerweise in Expressionssysternen mit starken Promotern wie z.B. das lac-Promotersystem, zu beobachten ist.

Es können durchschnittlich Proteinausbeuten von 3 bis 5 g / 1 nach ca. 25 bis 35 Stunden Gesamtkultivierung erreicht werden. Im Falle der wegen ihrer Faltungkskriterien besonders kritischen Antikörperfragmente, insbesondere Miniantikorper, sind etwa 80 % des synthetisierten Materials biologisch aktiv und korrekt gefaltet.

5

10

15

20

25

30

35

Gegenstand der Erfindung ist somit Verfahren zur Herstellung von Fremdprotein in E. coli- Zellen, die mit einem das Fremdgen und einen induzierbaren Promoter tragenden Plasmid transformiert wurden, mittels Hochzelldichtefermentation über Batch- und Fed-Batch Stufen ohne jegliche Wachstumsbegrenzung durch Substrate oder metabolische Nebenprodukte, und Isolierung und Aufreinigung des exprimierten Proteins aus dem Kulturmedium, wobei die Konzentration an Substraten in der Fed-Batch Phase uber ein kontinuierliches automatisches oder semi-automatisches Analyseund Zugabesvstem gesteuert wird, wobei in der Fed-Batch Phase (i) die Konzentration der Kohlenstoffquelle im Medium in einem Bereich zwischen 0.1 g / l und 25 g / l unter Beibehaltung von unlimitiertem Wachstum der Zellen ($\mu = \mu_{max}$) konstant gehalten wird, (ii) die Produktion des Fremdproteins innerhalb besagter Fed-Batch-Phase bei einer Zelldichte zwischen 10 und 80 g / l durch Induktion des Promoters gestartet wird, und (iii) nach erfolgter Produktsynthese-Induktion verwertbarer Stickstoff und Phosphat sowie Salze von Spurenelementen kontinuierlich zugefüttert werden, wobei (iv) wahrend der gesamten Fed-Batch Phase der pO2-Wert durch entsprechende Sauerstoffeinleitung in die Fermentationsbrühe zwischen 5 und 25 % eingestellt wird.

Die erfindungsgemäßen Werte fur die erforderliche Konzentration der Kohlenstoffqueile während der Fed-Batch-Phase liegt in einem Bereich zwischen 0.1~g bis 25~g/l. Ein bevorzugter Bereich liegt zwischen 0.5~und 15~g/l, insbesondere zwischen 1.0~bis5 g/l, bzw. zwischen 1.0~bis3 g/l. Die besonders bevorzugte Konzentration ist 1.5~g/l. Als Kohlenstoffquelle sind

vorzugsweise Glucose oder Glycerin oder Gemische aus beiden zu nennen. Erfindungsgemäß erfolgt die Zugabe der Kohlenstoffquelle mittels eines automatischen oder halbautomatischen Zugabe- und Analysesystems in kontinuierlicher Weise (on-line). Vorzugsweise wird ein on-line Fließinjektionsanalyse-System (FIA) eingesetzt.

5

10

15

30

35

Die Zufütterung von verwertbarem Stickstoff, vorzugsweise Ammonium-Stickstoff und Phosphat, beispielsweise Diammoniumhydrogenphosphat oder Ammoniumdihydrogenphosphat, sowie Spurenelementen, beispielsweise im Medium lösliche Salze von Bor, Mangan, Kupfer, Molybdän und Kobalt Eisen oder Zink, erfolgt in der der Batch-Phase nachgeschalteten Fed-Batch-Phase, vorzugsweise nach Anschaltung der Proteinsynthese durch den regulierbaren Promoter bei einer Zelldichte von 50 bis 80 g / I (Biotrockenmasse), vorzugsweise bei etwa 70 g / I bei einer Gesamtwachstumsrate von 100 bis 150, vorzugsweise 140 g / I.

Das Anschalten der Proteinsynthese durch Aktivierung des regulierbaren 20 Promotersystems erfolgt erfindungsgemäß bei einer Zelldichte von 10 bis 80 g / 1, vorzugsweise zwischen 20 bis 60 g / 1; ganz besonders bevorzut ist der Bereich von 40 bis 50 g / 1.

Der Partialsauerstoffdruck liegt während der Fed-Batch-Phase zwischen 5 und 25%, vorzugsweise zwischen 15 und 25%, ganz besonders bevorzugt bei 20 %.

Der pH-Wert des Fermentationsmediums ist erfindungsgemäß während des gesamten Batches zwischen 6.5 und 7.0, vorzugsweise zwischen 6.7 und 6.9, insbesondere bei 6.8, einzustellen.

Gegnstand der Erfindung ist ferner ein entsprechendes Verfahren bei dern ein Expressionsvektor mit einer von zwei Terminatorsequenzen flankierten das Fremgen enthaltenden Expressionskassette eingesetzt wird. Diese Terminator-Sequenzen. insbesondere die "upstream" positionierte, verhindern er-

folgreich eine unerwünschte Expression von Protein vor der Anschaltung durch das Promotersystem. Besonders geeignet ist der Terminator t_{hp} (Nohno et al., 1988, J. Bacteriol. 170, 4097-4 102) aber auch andere bekannte Terminator-Sequemzen konnen eingesetzt werden.

5

10

15

20

30

35

Weiterhin ist Gegenstand der Erfindung ein Verfahren. bei dem der verwendete Expressionsvektor zusätzlich ein Suizidsystem enthalt. Das Suizidsystem produziert ein Protein, welches ohne das Vorhandensein des Plasmids in der Zelle für diese toxisch ist. Geeignete Suizidsysteme sind in der Literatur bekannt. Ein für die Erfindung besonders geeignetes Suizidsystem ist das hok-sok-System (z. B. Gerdes K., 1988. Biotechnol. 6, 1402-1405). Für das Verfahren zur effektiven Bildung rekombinanter Proteine, insbesondere von Antikörpermolekülen, ist es nämlich wichtig, daß das Wirts-Vektor-System sich im Hochzelldichtebereich durch eine hohe Plasmidstabilitat, geringe rekombinante Basalexpression und hohe Produktbildung auszeichnet. Suizid-Systeme in Kombination mit rekombinanten, durch Terminatoren flankierten Expressionskassetten sind dabei vektorspezifisch.

Ferner ist Gegenstand der Erfindung ein entsprechendes Verfahren, bei dem ein Fremdgen eingesetzt wird, das für ein Antikörperfragment, insbesondere einen Miniantikorper codiert

Weiter ist Gegenstand der Erfindung ein Verfahren, bei dem Expressionsvektoren mit zusätzlichen, unten beschriebenen Merkmalen eingesetzt werden.

Prinzipiell sind die meisten bekannten, für die Rekombinationstechnik und fur die Produktion im technischen Maßstab geeigneten *E. coli*- Stämme einsetzbar. Vorteilhaftenveise finden solche Stämme bevorzugte Verwendung, die bei Wachstum zu hohen Zelldichten relativ wenig Acetat akkumulieren. Besonders geeignet sind Stämme, die eine Acetatanreicherung von unterhalb 5 g / 1 aufweisen. Überraschenderweise kann durch die gewahlten Bedingungen des erfindungsgemäßen Verfahrens die Acetatakkumulation beson-

ders tief gehalten werden. Besonders geeignet in dieser Hinsicht ist der allgemein bekannte und kauflich erhältliche *E. coli-*Stamm RV308 (A ^TCC **3** 1608) sowie seine wirkungsgleichen Varianten.

- Gegenstand der Erfindung ist so insbesondere ein entsprechendes Verfahren, bei dem ein *E. coli*-Stamm mit einer Acetat-Akkumulation von unter 5 g / l im Kulturmedium wahrend der Fermentation eingesetzt wird.
- Gegenstand der Erfindung ist außerdem ein E. coli-Expressionsvektor, geeigenet fir die Expression von Fremdproteinen unter Hochzelldichtefermentations-Bedingungen, der folgende Merkmale aufweist:
 - (i) eine "upstream"- und eine "downstream"- Terminatorsequenz,
- (ii) das lac Promoter/Operatorsystem,
 - (iii) T7g 10-Shine Delgarno-Sequenz,
 - (iv) die pelB- oder ompA-Signalsequenz,
 - (v) die Sequenz des Fremdgens,
 - und in einer bevorzugten Ausführungsform zusätzlich, ein Suizidsystem, insbesondere das *hok-sok-*Suizidsystem.
- Erfindungsgemäß kann das Promotersystem auch durch andere geeignete,
 beispielsweise oben genannte Systeme ersetzt werden. Ebenso werden von
 der Erfindung auch andere gleichwirkende Signal-und Steuerungssequenzen
 umfaßt.
- Als spezielle Ausführungsformen sind letztlich Gegenstand der Erfindung der durch seine Konstruktion definierte Expressionsvektor pHKK (Abb. 2). der die Sequenzen fur den Miniantikorper, welcher sich aus MAb 425 ableitet, enthalt, sowie ein spezieller rekombinater *E. coli*-Wirt RV308[pHKK].

20

10

25

30

35

Beschreibung der Abbildungen:

- Abb. I: Experimenteller Versuchsaufbau des Bioreaktors zur Herstellung von Proteinen unter Hochzelldichte-Bedingungen. Das System ist mit einer Meß-, Anzeige-, Kontroll- und Dosierungsvorrichtung ausgestattet.
- Abb. 2: Optimierter Expressionvektor pHKK sowie Teilstücke seiner Konstruktion. Der Vektor setzt sich im wesentlichen aus Teilstücken der bekannten Vektoren pASK40, pAK100 und pKG 1022 zusammen.
- Abb. 3(a-d): HCD-Kultivierung von rekombinanten E. coli am Beispiel von E. coli RV308[pHKK]: zeitlicher Verlauf von Biomasse,
 Glucose, Ammonium-Stickstoff, Phosphat. Acetat,
 Rührergeschwindigkeit, pO₂, O₂ und CO₂ im Abgas,
 Plasmidstabilität (ausgedrückt durch Y₀ von ß-lactamasepositive Kolonien) und Bildung von Protein (hier:
 scFv₄₂₅dhlx). Die Batch- und Fed-Batch-Phasen sind in 5
 Subphasen unterteilt. Der IPTG-Pfeil gibt den Start der
 Proteinproduktion an.

Das erfindungsgemäße Verfahren verwendet transformierte E. coli- Wirtszellen. Die ausgewählten Plasmidkonstruktionen richten sich nach der Art des zu exprimierenden Proteins. Besonders günstige Merkmale solcher Plasrmdkonstruktionen werden weiter unten beschrieben. Die fur die Plasmid-Konshuktion und die Wirtszellen-Transformation erforderlichen Techniken und Methoden sind allesamt bekannt und in der Literatur ausführlich beschrieben (z.B. Sambrook et al, 1989, Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor). Sie sind zudem anhand der besonderen Ausführungsformen der Erfindung in den Beispielen dargelegt. Ausgangsplas-

mide oder Plasmidteile sind entweder käuflich erhaltlich oder können nach Standardmethoden auf Basis von bekannten Konstruktionsschemata ohne weiteres konstruiert werden.

5

10

15

20

25

30

35

Die vorangeschaltete Batch-Phase einer typischen erfindungsgemäßen Fermentation von transformierten E. coli Zellen ist in zwei Subphasen unterteilt. Nach Animpfung mit einer entsprechenden Vorkultur ist Subphase I gekennzeichnet durch eine Lag-Phase, in der sich die Zellen adaptieren und die Wachstumsrate μ anschließend auf μ_{max} ansteigt. Während der Subphase II wachsen die Zellen exponentiell bei $\mu=\mu_{max}$. Nach einem Abfall von pO₂ von 100% Sattigung auf unter 5-15 % wird der pO2-Wert durch Kontrollieren der Geschwindigkeit des pO₂-Rührers auf vorzugsweise auf pO₂-Werte zwischen 15 bis 25%, insbesondere um 20 % eingestellt (Abb. 3c). Diese Einstellung (durch Einleiten von mit reinem Sauerstoff angereicherter Luft) sollte etwa nach 6 bis 12 Stunden nach Beginn der Fermentation der Hauptkultur vorgenommen werden. Die Glucose-Konzentration, die anfänglich vorzugsweise zwischen 20 bis 35 g / 1 gelegen ist, sinkt bis zum Ende der Subphase II, welche auch das Ende der der Fed-Batch-Phase vorangeschalteten Batch-Phase darstellt, ab. Dabei sollten Werte von 0.1 g / 1 auf keinen Fall unterschritten werden. Dies wird von nun an verhindert durch entsprechendes Zufüttern von Glucose (Subphase III, Abb. 3a, Start der Fed-Batch-Phase). Erfindungsgemäß wird der Glucosewert zwischen 0.1 und 25 g / l, vorzugsweise aber zwischen 1 und 3 g / 1 konstant gehalten werden. Hierzu kann beispielsweise das Zufütterungsmedium FS1 (Tab. 1) verwendet werden. Da dieser Glucose-Konzentrationsbereich weit genug über dem Ks-Wert fir Glucose liegt (Bergter, 1983, "Wachstum von Mikroorganismen", S. 41, Gustav Fischer Verlag, Jena), konnen die Zellen weiterhin bei μ_{max} wachsen. Die Kontrolle und Regelung der Glucosekonzentration erfolgt erfindungsgemäß mit einem automatischen oder halbautomatischen System.

Besonders geeignet sind Fließinjektionsanalysator-Syteme im on-line-Betrieb. Rein manuelle oder weitgehend manuelle Systeme haben sich als ungünstig enviesen. Die Fed-Batch-Phase beginnt etwa zwischen der 15. und 22. Stunde, hängt aber letztlich von verschiedenen individuellen Faktoren wie Ternperatur, Medienzusammensetzung und -Konzentration, Reaktorgröße usw. ab, insbesondere aber auch von der Art des verwendeten $E.\ coli$ -Stammes. Vorteilhafterweise erfolgt etwa 4 bis 8 Stunden nach Beginn der Fed-Batch-Phase das Anschalten der Synthese des Fremdproteins. Der genaue Zeitpunkt richtet sich aber letztlich nach der zu diesem Zeitpunkt bereits erreichten Zelldichte der Kultur. Zelldichten zwischen 10 und 80 g / l, vorzugsweise zwischen 20 und 60 g / l sind besonders günstig, falls finale Zelldichten von 100 bis 150 g / l erreicht werden konnen. Allgemein günstig für das Starten der Proteinsynthese ist es somit, wenn etwa 10 bis 60 % der maximal zu erreichenden Zelldichte zum Induktionszeitpunkt vorliegen.

5

10

15

20

25

30

35

Die Proteinsynthese wird durcht Anschalten des regulierbaren Promotersystems bewirkt. Dieses Anschalten erfolgt je nach verwendetem System in der Regel durch Zugabe einer Substanz oder duch Veranderung einer physikalischen Größe. Im Falle des bevorzugten lac-Systems (Promoter, Operator, Induktor) durch Zugabe von IPTG (Isopropyl-thio-galactopyranosid). Das weitere Wachstum der Zellen ist jetzt nur noch durch das sich akkumulierende Produkt begrenzt. Deshalb ist es erfindungsgemäß wichtig, daß vor Induktion keine nennenswerte Basalexpression stattfinden kann, die auf das Gesamtwachstum und damit auf die Gesamtausbeute einen ungünstigen Einfluß ausiiben würde. Dies wird erfindungsgemäß dadurch bewerkstelligt, daß die Expressionskassette in dem Plasmid von wirksamen Terminatorsequenzen flankiert wird.

Ab dem Zeitpunkt der Glucose-Zufütterung verarmt das Fermentationsmedium an Stickstoff und Phosphat (Abb. 3a,b). Um Limitationen jeglicher Art zu vermeiden, wird Stickstoff und Phosphat vorzugsweise ebenfalls iiber ein

10.

15

30

35

entsprechendes kontinuierliches Verfahren zugefüttert. Stickstoff wird zweckmäßigerweise in Form von Ammoniumsalzen zugeführt, da hierdurch gleichzeitig auch auf den pH-Wert Einfluß genommen werden kann (6.5 bis 7.0, vorzugsweise 6.8). Beispielsweise eignet sich die Lösung FS2 (Tab. 1). Subphase IV ist gekennzeichnet durch erfindungsgemäßer Zuführung von Spurenelementen (z.B. Bor, Mangan, Eisen, Cobalt, Molybdän, Zinn) in Form ihrer löslichen Salze. Die Zugabe erfolgt in der Regel kontinuierlich mit einer konstanten Rate. Subphase V ist gekennzeichnet durch ein vermindertes Wachstum, in erster Linie bedingt durch Produktakkumulation. Außerdem ist ein geringfügiges Ansteigen der Acetatkonzentration zu beobachten. Dennoch ist die Acetatakkumulation bzw. -Konzentration im Medium überraschend niedrig. Dies ist auch auf die speziellen Verfahrensbedingungen zurückzuführen. E. coli-Stämme mit einer maximalen Acetatanreicherung von < 5 g / 1 wahrend der Fermentation verstarken diesen Effekt noch deutlich.

Die Ausbeuten an Protein variieren je nach Art des Proteins durchschnittlich zwischen 2 und 6 g / 1. Davon sind, wiederum je nach Art des Proteins, zwischen 50 und 95 % biologisch aktiv. Im Falle von Antikörperfragmenten erhalt man iiber 80 % rückgefaltetes Protein. Diese Werte iibersteigen deutlich die bisher im Stand der Technik beschnebenen vergleichbaren Verfahren.

Vorzugsweise konnen mit dem geschilderten Verfahren unter Einbezug der speziell hierfür konstruierten und angepaßten Expressionsplasmide Antikörperfragmente, insbesondere Miniantikörper, effektiv hergestellt werden. Aber auch die Herstellung vieler anderer Proteine, Fusionsproteine oder Enzyme ist gemäß des erfindungsgemäßen Verfahrens in vorteilhafter Weise moglich. Beispiele fur solche geeigneten Proteine sind Hybridstreptokinase, Glucosedehydrogenase oder auch Proteine, die Wirkung auf die Blutgerinnung haben, wie z. B. Hirudin. Thrombin, Hementin oder Theromin.

Zusammensetzung der Medien; FS1, FS2 und FS3 stellen die Zufutterungs-Medien dar, die in den verschiedenen Subphasen der Fed-Batch-Phase verwendet werden.

5			1		1		
		Verbindung	Vorkult	Haupt-	FS1	FS2	FS3
			ur-	Kultur-			
			Medium	Medium	mg/I	mg/l	mg/l
10	<u></u>		mg / 1	mg / 1		6,	6
10	1	Na ₂ HPO ₄ x 2H ₂ O	8.6 x10 ³				
	2	K ₂ HPO ₄	3 x10 ³	16.6 x 10 ³			
	3	NH ₄) ₂ HPO ₄		4 x 10 ³		227x10 ³	
15	4	NH ₂)H ₂ PO ₂				169.5 x10 ³	
	_5	√H²CI	I x10 ³				
	6	VaCl	5 x 10 ²				
	7	Zitronensaure		2.1 x 10 ³			
20	8	e(III)-citrat-hvdrat	50.0	1 75.0			5 x10 ³
	9	I ₁ BO ₁	1.0	3.8			250
	10	∕InCl ₂ x 4H ₂ O	5.0	18.8			125
25	11	EDTA x 2H₂O	1.4	10.5			700
25	12	CuCl ₂ x 2 H ₂ O		19			125
	13	Ja-MO _{4 X} 2 H ₂ O					213
	14	loCl ₂ x 6 H ₂ O	1	3.1			213
30	15	 In(CH ₃ COO) ₂ x 2H ₂ O	.0	10		1	668
	16	Glucose	10 x 10 ³	25 x10 ³	$\frac{70 \times 10^3}{670 \times 10^3}$		
	17	MgSO ₄ x 7 H ₂ O	600	1.5 x10 ³	19.8 x10 ³		
	18	Ampicillin	100	100			,
35							

10

15

20

25

30

Beispiel 1:

Zur Herstellung eines rekornbinanten *E.* coli-Wirts wurde der prototrophe *E.* coli-K12-Stamm RV308 (lac74-galISII::OP308strA), (Maurer et al., 1980, J. Mol. Biol. 139, 147-161; ATCC 31608) venvendet. Die Transformation mit einem zur Expression geeigneten Vektor sowie alle anderen erforderlichen DNA-Manipulationen erfolgten, sofern nicht anderswo erläutert, nach Standardmethoden. Plasmidfreie *E.* coli RV308 Zellen wurden als Kontrolle in einer entsprechenden Hochzelldichte-Fermentation eingesetzt.

Der Vektor pHKK wurde, wie folgt, konstruiert (Abb. 2): das kleine MluI-Fragment aus pAK100 (Krebber u. Plückthun, 1995), das den starken transkriptionalen Terminator tHP (Notro et al., s. o.) in der "upstream"- Region von lac p/o enthält, wurde in das Plasmid pASK40 (Skerra et al., 1991, Biotechnol. 9, 273-278) insertiert. Die Insertion von hok-sok DNA wurde durch zwei weitere Klonierungsschritte bewerkstelligt: das aphA-Gen aus pKG1022 (Gerdes, 1988, s. o.) wurde durch zweifache Verdauung mit Xhol und EcoRI entfernt, mit DNA Polymerase I (Klenow Fragment) aufgefüllt und religiert. In einem zweiten Schritt wurde das modifizierte BamHI-Fragment aus pKG1022 in die einzige BamHI-Schnittstelle des ersten Klonierungsproduktes kloniert. Der Miniantikörper stammt von einem singlechain Fragment ab, in dern die variablen Domänen in VH-VL-Richtung mit einem flexiblen Linker (gly4ser)3 verbunden wurden, gefolgt von einer prolinreichen Hinge-Region und einer abgewandelten "helix-turn-helix"- Domäne (dhlx) (Pack et al., 1993, Biotechnol. 11, 1271-1277). Die DNA-Sequenzen, Primer, Amplifikationen und Klonierungen der leichten und schweren Kette von murinem/humanisiertem MAb 425 ist in der WO 92/15683 ausfuhrlich beschrieben. Zur Sekretion des scFv425dhlx-Fragmentes in das Periplasma wurde die VH-Domäne N-terminal an die pelB-Signalsequenz fusioniert. Die T7g10-Ribosomen-Bindungsstelle (Shine Dalgamo) wurde mittels PCR-Methodik in die Xbal und Sfil -Schnittstellen von pEG1 (Strittmatter et al, 1995) kloniert. Die fertige scFv425dhlx Exprssionskassette wurde zwischen die XhaI und HindIII Schnittstellen kloniert. Hieraus ergab sich der Expressionsvektor pHKK gemäß Abb. 2.

PCT/EP96/05260

Beispiei 2:

5

10

15

20

25

30

35

Die Zusammensetzungen der Medien für die Vorkulturen in Erlenmeyer-Kolben, der Hauptkultur in einem mit Rührmechanik ausgestatteten Tankreaktor (Biostat ED10, B. Braun, Biotech International, Melsungen, FRG) sowie der Zufütterungsmedien FS1, FS2 und FS3 sind in Tabelle 1 zusammengestellt. Das Hauptkulturmedium (8 1) wurde im Vergleich zu dem Medium bei Riesenberg et al., 1991 (s. o.) modifiziert. Um Prezipitationen zu verhindern, wurden die Bestandteile in der angegebenen Reihenfolge der Tab. 1 hinzugegeben. Glucose und Magnesiumsulfat wurden als seperat autoklavierte Losungen hinzugegeben. Der Reaktor wurde bei 26° C, einem Druck von 0.15 MPa, einem pH-Wert von 6.8 und einer durchschnittlichen Belüftungsrate von 101/min betneben. Zur Einstellung des pH-Wertes wurde 25% -iger wäßriger Ammoniak verwendet. Ammoniak und Ucolub N 115[®] (Fragol Industrieschmierstoffe GmbH, Mühleim/Ruhr, FRG) wurden mittels Sensorkontrolle während der Fermentation zur pH-Regulierung, bzw. als Antischaummittel hinzugegeben. FSI wurde wie folgt, hergestellt: 750 g Glucose und 22.2 mgSO₄ x 7H₂O wurden getrennt in 600 ml bzw. 50 ml H₂O gelost. Die Losungen wurden nach erfolgter Autoklavierung miteinander gemischt. FS2 wurde hergestellt durch Auflösen von 227 g (NH₄)₂HPO₄ und 169.5 g (NH₄)H₂PO₄ in Wasser unter Hinzufügung von 60 ml 25%igem NH₃, um den pH-Wert auf 6.8 vor dem Autoklavieren einzustellen. FS3 wurde aus Stocklosungen in folgender Reihenfolge zubereitet: 50 ml Fe(III)-citrat-hydrat (6 g / 1). 0.5 ml H_3BO_3 (30 g / 1), $0.5 \text{ ml MnCl}_2 \times 4H_2O$ (10 g / l), 0.5 ml EDTA x $2H_2O$ (84 g / l), 0,5 ml CuCl₂ x $2H_2O$ (15 g / l), $0.5 \text{ ml Na}_2\text{MoO}_4 \times 2\text{H}_2\text{O} \ (25 \text{ g} \ / \ l), \ 0.5 \text{ ml CoCl}_2 \times 2\text{H}_2\text{O} \ (25 \text{ g} \ / \ l) \ und \ 10$ ml $Zn(CH_3COO)_2 \times 2H_2O$ (4 g / l).

Beispiei 3:

Mehrere Kolonien aus einer Petrischale, gewachsen auf LB-Agar bei 26 °C, dienten dazu, 20 ml Fliissig-LB-Medium zu überimpfen. Nach 5-stündigem Schütteln (200 rpm, 26 °C) wurde 1ml in 100 ml Vorkulturmedium in einen 500 ml Kolben überführt und weiterinkubiert. 10 ml dieser Vorkultur wurden benutzt, um 100 ml neues Vorkulturmedium zu überimpfen. Auf diese Weise wurden 9 Vorkulturen erzeugt, die dazu benutzt wurden, zusammen 8 l Hauptkulturmedium im Fermenter mit einem anfänglichen $OD_{550} \approx 0.2$ zu überimpfen.

10

15

20

30

35

Beispiel 4

Der Aufbau des 101-Bioreaktors mit Zubehor und Kontrolleinrichtungen ist in Abb. 1 dargestellt. Die Kultivierung im Hochzelldichtefermentations-Maßstab erfolgte mittels einer digitalen Meß-und Kontrolleinheit (DCU), einem Multifermenter-Kontrollsystem (MFCS) und einer Gasfluß-Konrolleinheit. CO₂- und Sauerstoff-Abgabe wurden ständig gemessen. Nach Überimpfung diente der Bioprobensammler MX-3 (New Brunswick Scientific, Watford, UK), um aseptische Proben zu nehmen und off-line Datenanalyse zu ermoglichen (Webb et al., 1990, Biotechnol. 8, 926-928). Die Kontrolleinheiten hielten eine Einströmgasflußrate von 101/min, einen pH-Wert von 6.8, eine Temperatur von 26°C und einem Druck von 0.15 MPa aufrecht. Zwei Kontrollschleifen garantierten aerobe Wachstumsbedingungen bei einem pO₂-Wert von 20%. Alle wichtigen physikalischen Größen wurden wahrend der ganzen Fermentation angezeigt und aufgezeichnet.

Während der Fed-Batch-Phase wird die Glucose-Konzentration in der Kultur bei 1.5 g / 1 gehalten. Hierzu wurde ein modifiziertes Flußinjektionsanalysegerat (FIAstar 5020 Analyzer mit Photometer und Detektionkontrolleinheit, Tecator AB, Schweden) eingesetzt. Details dieses Systems und seiner Arbeitsweise sind im Stand der Technik beschrieben (z. B. Pfaff et al., 1995, In Munack A., Schiigerl K (eds.): Computer Applications in Biotechnology, Else vier Science Ltd., Oxford, 6-1 l).

Die Zelldichte wurde aus Messung der optischen Dichte bei 550 nm errechnet. Die Plasmidstabilität wurde nach Pack et al, 1993 (s. o.) bestimmt.

Beispiel 5:

Die quantitative Bestimmung der synthetisierten Miniantikorper erfolgte nach der Methode von Pack et al., 1993 (s. o.). Die Menge der funktionsfähigen Miniantikorper wurde durch ELISA, die Gesamtmenge an Miniantikorper durch SDS-PAGE in 12 % Polyacrylamidgel nach Laemmli (1970) gefolgt von Gelscannen. Fur die ELISAs wurden Mikrotiterplatten mit humanen EGFR-Rezeptor (z.B. aus WO 92/15683) beschichtet Die gebundenen Miniantikörper wurden mit anti-scFv425 Kanninchen-Serum und Peroxidase-konjugiertem Ziegen anti-Kanninchen IgG (Jackson Immunoresearch Inc, USA) detectiert. Die Ausbeute von aktiven Miniantikörpern wurde aus Verdiinnungsreihen der aufgereinigten Miniantikörper errechnet. In ei-

ner Kontrolle wurde gezeigt, daß das anti-scFv425 Kanninchen-Serum keine feststellbare Kreuzreaktion mit anderen Komponenten des plasmidfreien Rohextraktes von E. coli RV308 aufweist. Ferner hatte der Zusatz von diesem Rohextrakt zu einer Verdiinnungsreihe des gleichen Antikorpers in aufgereinigter Form keinen Effekt auf die ELISA-Signale. Zur Bestimmung der Gesamtmenge an Miniantikörper wurden Coomassie Brilliantblau gefärbte Gele photometrisch detektiert und die Konzentration der Miniantikorper wurde aus einer Verdünnungsreihe des aufgereinigten Miniantikörpers, der auf demselben Gel aufgetrennt worden war, errechnet. Als Kontrolle diente ein analoger Ansatz, bei dem E. coli Wirtszellen verwendet wurden, die keine Miniantikorper produzierten,

Patenta nspruche:

5

20

25

35

1. Verfahren zur Herstellung von Fremdprotein in E. coli- Zellen, die mit einem das Fremdgen und einen induzierbaren Promoter tragenden Plasmid transformiert wurden, mittels Hochzelldichtefermentation iiber Batch- und Fed-Batch Stufen ohne jegliche Wachstumsbegrenzung durch Substrate oder metabolische Nebenprodukte, und Isolierung und Aufreinigung des exprimierten Proteins aus dem Kulturmedium, wobei die Konzentration an 10 Substraten in der Fed-Batch Phase über ein kontinuierliches automatisches oder semi-automatisches Analyse- und Zugabesystem geregelt und / oder gesteuert wird, dadurch gekennzeichnet, daß in der Fed-Batch Phase (i) die Konzentration der Kohlenstoffquelle im Me-15 dium in einem Bereich zwischen 0.1 g/l und 25 g/l unter Beibehaltung von unlimitiertem Wachstum der Zellen ($\mu = \mu_{max}$) konstant gehalten wird, (ii) die Produktion des Fremdproteins innerhalb besagter Fed-Batch Phase bei einer Zelldichte zwischen $\,10\,und\,\,80\,g$ / I durch Induktion des Promoters gestartet wird, und (iii) nach erfolgter Produktsynthese-Induktion verwertbarer Stickstoff und Phosphat sowie Salze von Spurenelementen kontinuier-

2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Konzentration der Kohlenstoffquelle wahrend der Fed-Batch Phase in einem Bereich zwi-30 schen 1 und 3 g / 1 konstant gehalten wird.

onsbrühe zwischen 5 und 25 % eingestellt wird.

lich zugefüttert werden, wobei (iv) während der gesamten Fed-Batch Phase

der pO 2-Wert durch entsprechende Sauerstoffeinleitung in die Fermentati-

3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß Stickstoff, Phosphat und Spurenelemente bei einer Zelldichte zwischen 50 und 80 g / 1 zugesetzt werden.

- 4. Verfahren nach einem der Ansprüche I bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Zelldichte gemaß (ii) aus Anspruch 1 20 bis 60 g/l beträgt.
- 5. Verfahren nach einem der Anspriiche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß Zelldichten zwischen 100 und 150 g / l in der Fed-Batch Phase erreicht werden konnen.
- 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß ein Expressionsvektor mit einer von zwei Terminatorsequenzen flankierten das Frerndgen enthalterden Expressionskassette eingesetzt wird.
- 7. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß der verwendete Expressionsvektor zusätzlich ein Suizidsystern, vorzugsweise das *hok-sok*-Suizidsystern enthalt.
- 8. Verfahren nach Anspruch 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet, daß ein Fremdgen eingesetzt wird, das für ein Antikörperfragment, insbesondere einen Miniantikörper codiert.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß ein Espressionsvektor gemäß einem der Anspriiche 12 - 16 eingesetzt wird.
- 10. Verfahren nach einem der Anspriiche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet,
 daß ein E. coli-Stamm eingesetzt wird, der während der Fermentationsphase nicht mehr als 5 g / 1 Acetat im Kulturmedium akkumuliert.

- 11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß der E. coli-Stamm RV308 (ATCC 31608) eingesetzt wird.
- 12. E. coli-Expressionsvektor, geeigenet für die Expression von Fremdproteinen unter Hochzelldichtefermentations-Bedingungen, dadurch gekennzeichnet, daß er folgende Merkmale enthalt:
 - (i) eine upstream- und eine downstream-Teminatorsequenz,
 - (ii) das lac Promoter/Operatorsystem,
 - (iii) T7g 10-Shine Dalgamo-Sequenz,
 - (iv) die pelB- oder ompA-Signalsequenz,
 - (v) die Sequenz des Fremdgens,
- 13. Vektor nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß er zusätzlich ein Suizid-Sytem, insbesondere das hok-sok Suizidsystem-Sequenz enthalt.
- 14. Vektor nach Anspruch 12 oder 13, dadurch gekennzeichnet, daß die "upstream"-Terminatorsequenz the und "downstream"-Terminatorsequenz the ist.
- Vektor nach einem der Ansprüch 12 bis 14, dadurch gekennzeichnet, daß
 das Fremdgen eine Sequenz enthalt, die für die V_H- und die V_L-Kette eines Miniantikörpers codiert.
- 16. Expressionsvektor mit der Bezeichnung pHKK gemäß dern Konstruktionsschema der Abb. 2.
- Transformierter E. coli-Expressionswirt RV308[pHKK], erhältlich durch
 Transformation von RV308 (ATCC 31608) mit einem Expressionsvektor
 nach Anspruch 14.

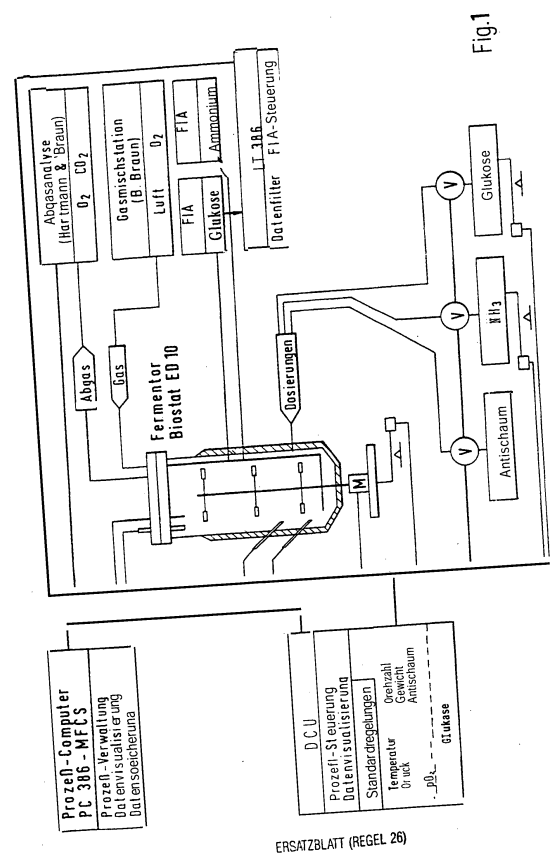
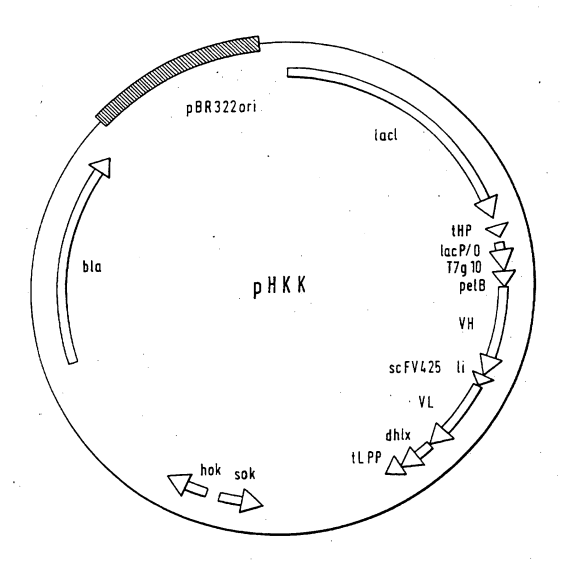
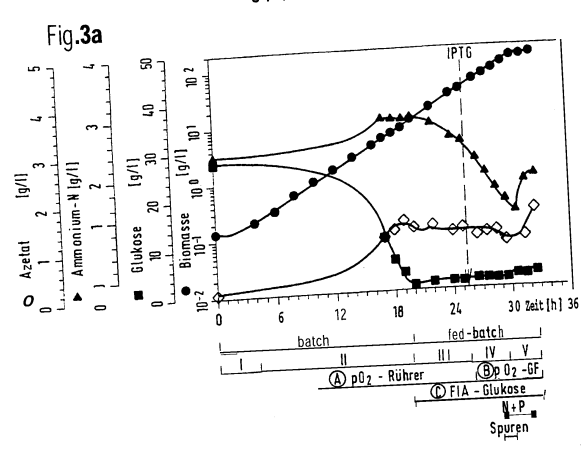
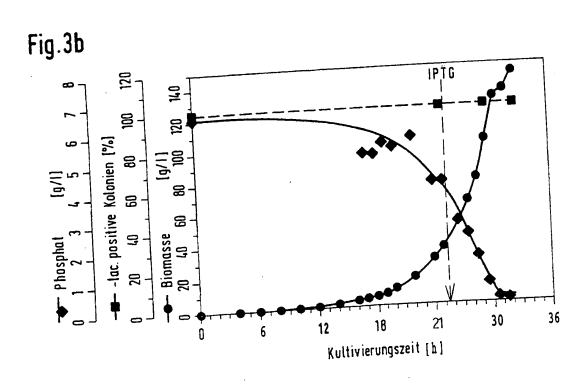


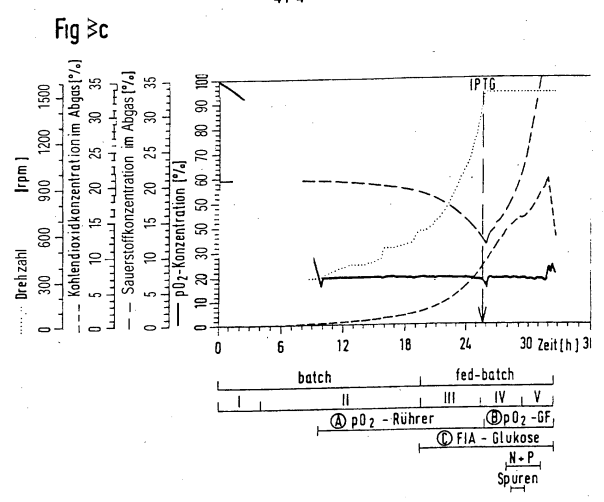
Fig.2

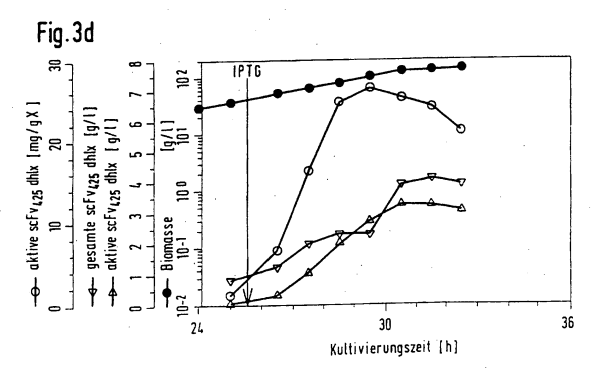






ERSATZBLATT (REGEL 26)





ERSATZBLATT (REGEL 26)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/EP 96/05260

INTERNATIONAL SEARCH REPORT	PCT/EP 96/052	00
	K16/28 //(C12N1	
ASSIFICATION OF SUBJECT C12N15//2		
C12R1:19)	С	
CIZRI: 19) rding to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC or to both national classification symbols)		
IELDS SEARCHED		
mum documentauon searched C07K		ned
tumentation searched other than minimum documentation to the extent that such documen	nts are included in the fields search	
umentation searched other than minimum discourse		
to come of data base and, when	e practical, search terms used)	
etronic data base consulted during the international search (name of data base and, when		
·		
		Relevant to clam No.
Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant pas	ssages	
Category Citation of document, with indication, whose approximation of document, with indication, whose approximation of the control of the c		1-17
A BIO/TECHNOLOGY, 1 November 1993,		
'' WOL TI IIO '''00000100		
pages 127 AL: "IMPROVED BIVALENT	Y AS	
MINIANTIBODIES, WITH IDENTICAL HIGH CE WHOLE ANTIBODIES, PRODUCED BY HIGH CE WHOLE ANTIBODIES, PRODUCED BY HIGH CE	ELL COLI"	
WHOLE ANTIBODIES, PRODUCED BY HIGH CO WHOLE ANTIBODIES, PRODUCED BY HIGH CO WHOLE ANTIBODIES, PRODUCED BY HIGH CO DENSITY FERMENTATION OF ESCHERICHIA CO		
DENSITY FERMENTATION cited in the application see the whole document		1-11
1		
A JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, 1995, vol. 39, no. 1, 21 February 1995, xp002026053		
I names 33 out " " " tod-natul		
KORZ D. ET AL.: "Simple led by technique for high cell density technique for Escherichia coli"		
cultivation of Enlication		
see the whole document		
-7-	Patent family members are	listed in annex.
Y Further documents are listed in the continuation of box C.		. cit dota
	later document published alter to priority date and not in content to understand the princip	flict with the application but le or theory underlying the
Special categories of cited documents: A' document defining the general state of the art which is not econdered to be of particular relevance.	nted to understand the printing invention	
A' document defining the general state — conndered to be of particular relevance		
·		
_	Date of mailing of the interna	ational search report
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the final	
, i	1 1. 03	
25 February 1997	Authonzed officer	
2.1.104	1	
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (- 31-70) 340-2040. Tec. 31 651 epo nl, 1 20 340-3016	Kania, T	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inv onal Application No PCT/EP 96/05260

		PCI/EP 30	, 55255
	num) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		clevant to claim No.
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		
A	JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, vol. 32, no. 3, 28 February 1994, pages 289-298, XP002026054 HELLMUTH K.: "Effect of growth rate on stability and gene expression of recombinant plasmids during continuous and high cell density cultivation of Escherichia coli TG1" see the whole document	·	1-11
A	WO 92 15683 A (MERCK PATENT GMBH) 17 September 1992 cited in the application see the whole document		15,16
Α .	BIO/TECHNOLOGY, vol. 6, December 1988, pages 1402-1405, XP002026055 GERDES K.: "The PARB (HOK/SOK) locus of plasmid R1: a general purpose plasmid stabilization system" cited in the application see the whole document		12-17
		,	
			·
		• .	
	•		
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
	·		
	·		•
	·		,

1

	Publication	Patent family member(s)	Publication date
Patent document cited in search report	date		20, 10, 02
		AU 1340392 A CA 2082160 A	06-10-92 07-09-92
		cz 9203327 A	16-02-94 17-03-93
		EP 0531472 A HU 65687 A	20-07-94
		SK 332792 A US 5558864 A	03-07-96 24-09-96
		~~~~~~ <del>~</del> ~~~~~~~~~~~~	
	•		
•			
	•		
1			

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interr hales Aktenzeichen
PC1/EP 96/05260

A KLASS IPK 6	Grizierung des anmeldungsgegens fandes C12P21/02 C12N15/72 C12N1/21 C12R1: 19)	C07K16/28 //(C	12N1/21,		
Nach der In	sternationalen Patentilassifikation (IPK) oder nach der nationalen K	assifikation und der IPK	· 		
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE				
Recherchier IPK 6	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb C12P- C12N C07K	ole)			
Recherchier	ne aber nicht zum Mindestprußtoff gehorende Veröffentlichungen, so	oweit diese unter die recherchierten Gebiete	e fallen		
			· .		
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (1	Nameder Daumbank und evil verwendete	, ,		
	ADVITAGE AND FOR PURE LINE DI A CEN	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	<del></del>		
	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Bezeichnung der Veroffentlichung soweit erforderlich unter Angah	o der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.		
Kategone*	Bezeichnung der Veröffentlichungsoweit erforderlich unter Angal	C det in Bedaeur kommenden 1eue			
A	BIO/TECHNOLOGY, Bd. 11, Nr. 11, I.November 1993, Seiten 1271-1277, XP000608190 PACK P ET AL: "IMPROVED BIVALENT MINIANTIBODIES, WITH IDENTICAL AV WHOLE ANTIBODIES, PRODUCED BY HIG	/IDITY AS	1-17		
	DENSITY FERMENTATION OF ESCHERICI in der Anmeldung erwahnt siehe das ganze Dokument	HA COLI"	1-11		
A	JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, Bd. 39, Nr. 1, 21.Februar 1995, Seiten 59-65, XP002026053 KORZ D. ET AL.: "Simple fed-bate technique for high cell density cultivation of Escherichia coli" in der Anmeldung erwahnt siehe das ganze Dokument	:h	<b>!-!!</b>		
		/			
Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen.					
Besondere Kategonen von angegebenen Veröffentlichungen:  'A' Voroffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber meht als besonders bedeutsam anzuschen ist  E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist  L' Voroffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen Drund angegeben ist (wie ausgeführt)  'O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, an e Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dem beanspruchten Prioritätsansprucht worden ist  T' Spätere Veröffentlichung, Be nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist  TV Veroffentlichung, die beanspruchte Erfindun kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindun kann nicht als äuf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden  Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindun kann nicht als äuf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden  Veröffentlichung die sich auf eine mündliche Offenbarung, an e Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dem betanspruchte Prioritätsdatum veröffentlichtung die beanspruchte Erfindun kann nicht als äuf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen veröffentlichung dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist  Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist					
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche  Absendedatum des internationalen Recherchenberichts					
2	25. Februar 1997				
Name und	Postanschmit der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 581 8 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bediensteter			
	Tel. (+ 31.70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.	Kania, T			

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte maies Aktenzeichen PC1/EP 96/05260

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT	PCI/EP 96/05260	
	commenden Fele   Betr. Ancpruch Nr.	
(Fortsetzung) ALS WESE STEICHT Behang, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht ko	CONTRACTOR	
Rategone Bezeichnung der Veröffendichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Bezach kox Medician (1994).  JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, Bd. 32, Nr. 3, 28. Februar 1994, Seiten 289-298, XP002026054 HELLMUTH K.: "Effect of growth rate on stability and gene expression of recombinant plasmids during continuous and high cell density cultivation of Escherichia coli TG1" siehe das ganze Dokument  WO 92 15683 A (MERCK PATENT GMBH) 17. September 1992 in der Anmeldung erwahnt siehe das ganze Dokument  B10/TECHNOLOGY, Bd. 6, Dezember 1988, Seiten 1402-1405, XP002026055 GERDES K.: "The PARB (HOK/SOK) locus of plasmid R1: a general purpose plasmid stabilization system" in der Anmeldung erwahnt siehe das ganze Dokument	1-11 15,16	
<b>₹</b>	1	

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlicht i, hie zur selben Patentfamilie gehören

Inter nates Aktenzeicher

PC1/EP 96/05260

Im Recherchenbericht	Datum der	Mitglied(er) der	Datum der
angeführtes Patentdokument	Veröffentlichung	Patentfamilie	Veröffentlichung
WO 9215683 <b>A</b>	17-09-92	AU 658396 B AU 1340392 A CA 2082160 A CZ 9203327 A EP 0531472 A HU 65687 A SK 332792 A US 5558864 A	13-04-95 06-10-92 07-09-92 16-02-94 17-03-93 28-07-94 03-07-96 24-09-96

, and Paul BLANK (USPTO)